PRODUCTION OF (-)-1-BENZYL-4-((5,6-DIMETHOXY-1-INDANON)-2-YL) METHYLPIPERIDINE



Publication number: JP4187674 Publication date: 1992-07-06

Inventor:

IIMURA YOICHI; KAJIMA TAKASHI; ARAKI SHIN;

SUGIMOTO HACHIRO; KIYOFUJI NOBUO:

KUMOBAYASHI HIDENORI

Applicant:

EISAI CO LTD; TAKASAGO PERFUMERY CO LTD

Classification:

- international:

C07D211/32; A61K31/445; A61P25/28; B01J31/24; C07B61/00; C07B61/00; C07D211/00; A61K31/445; A61P25/00; B01J31/16; C07B61/00; C07B61/00; (IPC1-7): A61K31/445; B01J31/24; C07B61/00; C07D211/32

- european:

Application number: JP19900320055 19901121
Priority number(s): JP19900320055 19901121

Report a data error here

Abstract of JP4187674

PURPOSE:To obtain a compound useful as a medicine in ultrahigh optical purity and high yield by asymmetrically hydrogenating a methylpiperidine derivative in the presence of a ruthenium-phosphine complex catalyst. CONSTITUTION:(E)-1-Benzyl-4-[(5,6-dimethoxy-1-indanon)-2-ylidenyl]meth ylpyridine expressed by formula I is hydrogenated in the presence of an optically active ruthenium-phosphine complex catalyst in a solvent such as methylene chloride at 25-75 deg.C under 4-100kg/cm<2> pressure for 24-168hr by passing hydrogen therethrough to afford the objective substance, expressed by formula II, having inhibitory action on acetylcholinesterase and useful as a therapeutic agent for Alzheimer's diseases. At least one or more of compounds expressed by formulas III, IV and V (X us halogen; Y is H, amino, acetylamino, etc.; R<1> is H or lower alkyl; A and Z are CIO4, BF4, etc.; n is 1 or 2) are used as the ruthenium-phosphine complex.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 特 許 公 報 (B2)

(11)特許番号

第2965675号

(45)発行日 平成11年(1999)10月18日

(24)登録日 平成11年(1999)8月13日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	FI
C 0 7 D 211/32		C 0 7 D 211/32
// B01J 31/24		B 0 1 J 31/24
C 0 7 B 61/00	300	C 0 7 B 61/00 3 0 0
C 0 7 M 7:00		
	•	

請求項の数2(全 7 頁)

(21)出願番号	特顏平2-320055	(73)特許権者	999999999
			エーザイ株式会社
(22)出顧日	平成2年(1990)11月21日		東京都文京区小石川4丁目6番10号
		(73)特許権者	99999999
(65)公開番号	特開平4-187674		高砂香料工業株式会社
(43)公開日	平成4年(1992)7月6日	and the state of	東京都港区高輪3丁目19番22号
審查請求日	平成9年(1997)10月24日	(72)発明者	飯村 洋一
		,	茨城県新治郡桜村天久保2-23-5 メ
			ゾン学園103
		(72)発明者	梶間 隆
	•		茨城県新治郡桜村梅園2-2-1
		(72)発明者	荒木 伸
			茨城県新治郡桜村竹園2-11-6 柏マ
		9	ンション401
		(74)代理人	弁理士 古谷 馨 (外3名)
		密査官	星野 紹英
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 (一) -1-ベンジル-4- [(5,6-ジメトキシ-1-インダノン) -2-イル) メチルピ ペリジンの製造方法

(57) 【特許請求の範囲】

ì

で表わされる(E)-1-ベンジル-4-[(5,6-ジ ※触媒の存在下に不斉水素化することを特徴とする、次式メトキシ-1-インダノン)-2-イリデニル]メチル (II) ピペリジンを、光学活性なルテニウムーホスフィン錯体※10

$$\begin{array}{c} C H = 0 \\ C H = 0 \end{array}$$

で表わされる (一) -1-ベンジル-4-[(5,6-ジ メトキシー1ーインダノン) -2-イル] メチルピペリ ジンの製造方法。

【請求項2】光学活性なルテニウムーホスフィン錯体 が、次式 (III) 、 (IV) または (V) で表わされる化 * * 合物から選択される一つまたは二つ以上である請求項1 記載の(一)-1-ベンジル-4-[(5,6-ジメトキ シー1-インダノン)-2-イル]メチルピペリジンの 製造方法。

(式 (III) 、 (IV) 、 (V) において、Xはハロゲン 原子を示し、Yは水素原子、アミノ基、アセチルアミノ 基またはスルホン酸基を示し、R は水素原子または直鎖 50 ル基、ハロゲン化低級アルキル基、低級アルキル置換基

もしくは分岐鎖の低級アルキル基を示し、A及び2はそ れぞれCIO₄、PF₆、BF₄またはR²COO(ここでR²はアルキ

b

を有していてもよいフェニル基、αーアミノアルキル基 またはαーアミノフェニルアルキル基を示す)か、ある いはAとZが一緒になってアルキレンジカルボキシ基を 形成するものを示し、nは1または2を示す〕

【発明の詳細な説明】

[産業上の利用分野]

本発明は医薬品として有用な(一)ー1ーベンジルー4ー[(5,6ージメトキシー1ーインダノン)ー2ーイル]メチルピペリジンの製造方法に関し、詳しくは不斉水素化反応により、上記光学活性体を純粋に、かつ効率よく製造する方法に関するものである。

[発明の背景および先行技術]

生理活性のある有機化合物は、その光学異性体間で生 理活性が異なる場合がしばしば観察される。

このことは、本発明者らの一部が見い出したアセチル コリンエステラーゼ阻害剤であり、アルツハイマー型老 年痴呆などの治療に有効であり、すでに特許出願した

(特開昭64-79151号) 1 - ベンジルー4 - [(5,6-ジメトキシー1-インダノン) - 2 - イル] メチルピペリジンにもみられる。すなわち、上記インダノン誘導体の 20 光学活性体のアセチルコリンエステラーゼ阻害強度は、左旋性化合物のICs。が4.8nM、右遷性化合物のICs。が7.7 nMとなっている。

この (-) -1-ベンジル-4-[(5,6-ジメトキ*

*シー1ーインダノン)ー2ーイル]メチルピペリジンは、例えば前記した特開昭64ー79151号公報に開示された方法によってラセミ体を合成し、これを適切な方法で光学分割することによって得られる。方法としては、種々考えられるが、例えば光学異性体分離用カラムを用いる方法などがある。

[発明が解決すべき課題]

しかしながら、このラセミ体の光学分割によって光学 異性体を製造する方法は、目的の光学異性体を取得する にあたり、逆の立体配置をもつ鏡像体は不用となり、経 済性に乏しいという欠点を有する。

従って、(一) -1 ーベンジルー 4 ー [(5,6ージメトキシー1 ーインダノン) ー 2 ーイル] メチルピペリジンのみを純粋に、効率よく製造する方法の開発が望まれている。

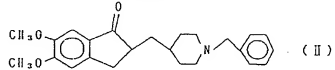
[課題を解決するための手段]・

そこで本発明者は、かかる課題を解決すべく種々検討してきた結果、ルテニウムーホスフィン錯体を使用する不斉水素化反応によって、(一)ー1ーベンジルー4ー[(5,6ージメトキシー1ーインダノン)ー2ーイル]メチルピペリジンが高い光学純度で得られることを見い出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は次式 (1)

で表わされる(E)-1-ベンジル-4-〔(5,6-ジメトキシ-1-インダノン)-2-イリデニル》メチルピペリジンを、光学活性なルテニウムーホスフィン錯体※

※ 触媒の存在下に不斉水素化することを特徴とする、次式 (II)



ジンの製造方法を提供するものである。 本発明方法を反応式で示せば次の通りである。

本発明の原料化合物 (I) は、特開昭64-79151号公 報に開示された方法によって製造されるものである。

本発明において触媒として使用される光学活性なルテキ

*ニウムーホスフィン錯体としては、次式(III)、(IV)または(V)で表わされるルテニウム金属に光学活性なホスフィン誘導体が配位した化合物が挙げられる。

$$Ru_{z}X_{4}$$

10

30

(5)

【式(III)、(IV)、(V)において、Xはハロゲン原子を示し、Yは水素原子、アミノ基、アセチルアミノ基またはスルホン酸基を示し、R は水素原子または直鎖もしくは分岐鎖の低級アルキル基を示し、A及びZはそれぞ Λ CIO、、 PF_6 、 BF_1 または Λ COO(ここで Λ 2 はアルキル基、ハロゲン化低級アルキル基、低級アルキル置換基 20を有していてもよいフェニル基、 Λ 2 になってアミノアルキル基または Λ 3 ーアミノフェニルアルキル基を示す)か、あるいは Λ 4 と Λ 3 がは Λ 4 と Λ 5 がは Λ 6 になってアルキレンジカルボキシ基を形成するものを示し、 Λ 1 において、 Λ 2 になってアルキレンジカルボキシ基を形成するものを示し、 Λ 1 になってアルキレンジカルボキシ

式(III)、(IV)、(V)で表わされるルテニウム ーホスフィン錯体に含まれる錯体のうち、具体的な代表 的な例を示せば次のとおりである。

式 (III) で表わされる錯体の代表的なものを次に例示する。

Ru₂ Cl₄ (BINAP) ₂ N (C₂ H₅) ₃

(BINAPは2,2' ービス (ジフェニルホスフィノ) ー1, 1' ービナフチルを表わす。)

Ru₂ Cl₁ (p-Tol BINAP) ₂ N (C₂ H₅) ₃

(p-Tol BINAPは2,2' - ビス (ジーp-トリルホスフィノ) -1,1' - ビナフチルを表わす。)

 $Ru_2 Cl_4$ (p - t - Bu BINAP) $_2 N$ (C₂ H₅) $_3$

 $(p-t-Bu\ BINAPは、2,2'-EZ (ジ-p-ターシャリーブチルフェニルホスフィノ) -1,1'-Eデフチルを表わす。)$

Ru_z Cl_{*} (5ーアセチルアミノBINAP) ₂ N (C₂ H₈) ₃ (5ーアセチルアミノBINAPは、2,2' ービス (ジフェニ

(5-7セテルアミノBINAPは、2,2 -ヒス(シフェニルホスフィノ) <math>-5,5' -ジアセチルアミノー1,1' -ビナフチルを表わす。)

式(IV)で表わされる錯体の代表的なものを次に例示する。

RuHC1 (BINAP) 2

式(V)で表わされる錯体の代表的なものを次に例示 する。

Ru (BINAP) (O₂ CCH₃) ₂

Ru (p-Tol BINAP) $(0_2 CCH_3)_2$

(i-Prは、イソプロピル基を表わす。) [Ru (p-Tol BINAP)] (C10,)。

 $[Ru (p-Tol BINAP)] (PF_6)_2$

Ru (p-Tol BINAP) $(0_2 CCF_3)_2$

式(111) および(IV)で表わされる錯体は、例えば特開昭61-63690号公報に開示された方法によって、 [RuCl2(COD)]。(式中、CODは1,5ーシクロオクタジエンを示す)と、BINAP誘導体及びトリエチルアミンをトルンエ中、窒素雰囲気下に加えることにより得ることができる。また式(V)で表される錯体は、特開昭62-265293号公報に開示されている方法に従って、Ru2Cl、((+)又は(-)-BINAP誘導体)2(N(C2H3)3)を原料とし、これと種々のカルボン酸塩をメタノール、エタノール、エーブタノール等のアルコール溶媒中で、約20~110℃の温度で3~15時間反応させた後、溶媒を留去して、エーテル、エタノール等の溶媒で目的の錯体を抽出した後、乾固すれば粗製の錯体が得られる。更に酢酸エチル等で再結晶して精製品を得ることができる。例えば、酢酸ソーダを用いた場合は、Ru

50 ((+) 又は (-) -BINAP) (OCOCH_b) 2 を得ること

ができるし、この得られたジアセテート錯体にトリフロ ロ酢酸を塩化メチレンを溶媒として約25℃で12時間反応 せしめて、Ru ((+) 又は (-) -BINAP) (OCOCF₂) 2 を得ることができる。

本発明の反応は、式(I)で表わされる化合物に上記 ルテニウムーホスフィン錯体を添加し、これに水素を通 じることにより実施される。これらのルテニウムーホス フィン錯体は、通常式 (III) 、 (IV) または (V) で 示されるものの一つを用いるが、場合によっては、二つ 以上用いてもかまわない。

好ましい実施態様としては、例えばまず式(I)で表 わされる化合物とルテニウムーホスフィン錯体の混合物 を例えば塩化メチレン等の溶媒に溶解し、オートクレー ブ中にて水素を通じることによって行なわれる。

反応条件、すなわち、水素圧、反応温度、反応時間、 使用する触媒の量は触媒の種類によって適宜決定され る。

.一般に水素圧は4~100kg/cm²、反応温度は25~75 ℃、反応時間は24~168時間が好ましい。

反応終了後、分液操作等によって触媒を除去し、減圧 20 濃縮、乾燥を行なえば、式(II)で表わされる目的化合*

*物が極めて高い光学純度で、かつ高収率で得られる。 [作用並びに発明の効果]

12

斯くして得られる(一)-1-ベンジルー4-[(5, 6-ジメトキシー1-インダノン) -2-イル] メチル ピペリジン(II)は、アセチルコリンエステラーゼ阻害 作用に基づくアルツハイマー治療薬として有望である。 このように本発明方法を利用すれば、その製造工程中 に何ら光学分割等の経済的に不利な工程を経ることな く、(一)-1-ベンジルー4- [(5,6-ジメトキシ

-1-インダノン) -2-イル] メチルピペリジン (1 I) を純粋に効率よく製造することができる。すなわ ち、従来の如く光学分割する必要がないので、経済的に 極めて有利であり、本発明は工業上価値のある方法であ る。

[実施例]

次に実施例を挙げて本発明を詳細に説明するが、本発 明がこれらのみに限定されることがないことはいうまで もない。

なお、実施例は全て以下の反応式に基づくものであ

実施例1

あらかじめ窒素置換を行なった100ml枝付ナスフラス コに、(E) -1-ベンジル-4- [(5,6-ジメトキ シー1ーインダノン) -2-イリデニル] メチルピペリ ジン (1) 2.0g (5.3mmol) および錯体 [Ruz Cl $((S) - (-) - BINAP)_{2}N(C_{2}H_{5})_{3}]$ 42.3mg (0. 025mmol) を秤取し、続いて塩化メチレン30mlを加えて 溶液とした。本溶液を100mlのステンレス製オートクレ ーブに移し、水素圧 (77kg/cm²) 、50℃で30分撹拌した 後、室温に戻し、140時間撹拌した。塩化メチレンを減 圧下 (20mmHg) に留去し、残渣に0.1N塩酸180mlを加え 塩酸塩 (pH=2) とした。酢酸エチル50mlで2回抽出に より触媒を抽出分離し、水層に炭酸ナトリウム水溶液を 50 溶出液:水/アセトニトリル/過塩素酸=600/400/5

加え、pH=9とし、水層を塩化メチレン30mlで2回抽出 し、抽出液に無水硫酸マグネシウムを加えて乾燥し、減 40 圧下 (20mmHg) に塩化メチレンを留去し、更に高真空 (1mmHg) 下に乾燥して、(-) -1-ベンジルー4-[(5,6-ジメトキシー1-インダノン)-2-イル] メチルピペリジン (II) 1.72g (収率 85.4%) を無色 の結晶として得た。高速液体クロマトグラフィー(HPL C) による分析の結果、化学純度は91.3%、また光学純 度は97.3%eeであった。なお、HPLCの条件は以下に示す とおりである。

化学純度

カラム:YMC (R-ODS-5)

13

検 出:UV254nm

流 速:1.5ml/分

光学純度

カラム:CHIRALCEL OD、4.6×250MM

溶出液: ヘキサン/イソプロピルアルコール/トリエチルアミン=700/297/31

検 出:UV270nm

流 速:0.5ml/分

実施例2

あらかじめ窒素置換を行なった100ml枝付フラスコに 原料化合物 (I) 2.0g (53mmol) および錯体Ru₂Cl ((S) - (-) -BINAP) ₂N (C₂H₅) ₃44.5mg (0.045 mmol) を秤取し、以下実施例1と同様の操作でテトラヒ ドロフラン中で反応を行なって、目的化合物 (II) 1.75 g (収率87%) を得た。化学純度は98%、光学純度は96 %eeであった。

実施例3

あらかじめ窒素置換を行なった100ml枝付フラスコに 原料化合物 (I) 2.0g (53mmol) および錯体 [RuCl : * ((S) - (-) - p - Tol BINAP) 2N (C₂H₅) 2] 4 5.0mg (0.025mmol) を秤取し、以下実施例 I と同様の操作を行なって、目的化合物 (II) 1.75g (収率87%) を得た。化学純度は95.7%、光学純度は97.8%eeであった。

14

なお、(一) -1-ベンジル-4- [(5,6-ジメトキシ-1-インダノン) -2-イル) メチルピペリジン(II) の物性値およびスペクトルデータは次のとおりである。

10 融点:104~104.5℃

▲ $(\alpha)^{25}$ $_{\text{b}}$ $\sqrt{-43}$ * $(c=1.00, 2 = \pi \pi \lambda)$ 1 H-NMR (400MHz, CD, OD) δ ppm: $1.24\sim1.42$ (m, 3H) , 1.54 (m, 1H) , 1.73 (m, 1H) , $1.75\sim1.87$ (m, 2H) , 2.04 (m, 2H) , $2.65\sim2.77$ (m, 2H) , $2.85\sim2.97$ (m, 2H) , 3.27 (dd, J=8Hz, J=18Hz, 1H) , 3.52 (s, 2H) , 3.85 (s, 3H) , 3.92 (s, 3H) , 7.04 (s, 1H) , 7.14 (s, 1H) , $7.2\sim7$. (m, 5H)

Ms:m/e 379

フロントページの続き

(72) 発明者 杉本 八郎

茨城県牛久市柏田町3073—13

(72)発明者 清藤 信夫

神奈川県横浜市保土ケ谷区瀬戸ケ谷町 298-46 保土ヶ谷第1香風フラット106

(72)発明者 雲林 秀徳

神奈川県茅ケ崎市中海岸1-4-39

(56)参考文献 特開 平1-79151 (JP, A)

特開 平2-169569 (JP, A)

特開 平4-21670 (JP., A)

(58)調査した分野(Int. Cl. ⁶, DB名)

CO7D 211/32

CA (STN)